

Requested Patent: JP11302614A

Title: THERMALLY RELEASABLE PRESSURE-SENSITIVE ADHESIVE SHEET ;

Abstracted Patent: JP11302614 ;

Publication Date: 1999-11-02 ;

Inventor(s):

MURATA SHIYUUTO; OSHIMA TOSHIYUKI; ARIMITSU YUKIO; KIUCHI KAZUYUKI

Applicant(s): NITTO DENKO CORP ;

Application Number: JP19980131125 19980423 ;

Priority Number(s): ;

IPC Classification: C09J7/02 ; B32B5/18 ; C08J9/224 ; C08J9/32 ; C09J9/00 ;

Equivalents:

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a thermally releasable pressure-sensitive adhesive sheet which can lose in its adhesive strength quickly in good response and can therefore be released from the adherend at good efficiency. SOLUTION: There is provided a thermally releasable pressure-sensitive adhesive sheet prepared by forming a thermally expandable layer 3 containing thermally expandable microspheres on at least either surface of a support 1 directly or through another layer such as a rubber-like organic elastic layer 2, wherein the thermally expandable microspheres are coated with a ferromagnetic substance. The support or the rubber-like organic elastic layer may contain a ferromagnetic substance. The sheet may contain a rubber-like organic elastic layer between the support and the thermally expandable elastic layer.

(19)日本国特許庁 (J P)

(12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-302614

(43)公開日 平成11年(1999)11月2日

(51)Int.Cl. ⁹	識別記号	F I
C 0 9 J 7/02		C 0 9 J 7/02 Z
B 3 2 B 5/18	1 0 1	B 3 2 B 5/18 1 0 1
C 0 8 J 9/224		C 0 8 J 9/224
		9/32
C 0 9 J 9/00		C 0 9 J 9/00
審査請求 未請求 請求項の数4 F D (全 7 頁)		

(21)出願番号 特願平10-131125

(22)出願日 平成10年(1998)4月23日

(71)出願人 000003964

日東電工株式会社

大阪府茨木市下穂積1丁目1番2号

(72)発明者 村田 秋桐

大阪府茨木市下穂積一丁目1番2号 日東
電工株式会社内

(72)発明者 大島 俊幸

大阪府茨木市下穂積一丁目1番2号 日東
電工株式会社内

(72)発明者 有満 幸生

大阪府茨木市下穂積一丁目1番2号 日東
電工株式会社内

(74)代理人 弁理士 後藤 幸久

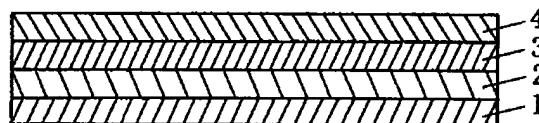
最終頁に続く

(54)【発明の名称】 加熱剥離型粘着シート

(57)【要約】

【課題】 応答性よく速やかに接着強度を低下でき、被着体から効率よく剥離できる加熱剥離型粘着シートを提供する。

【解決手段】 加熱剥離型粘着シートは、基材の少なくとも一方の面に、直接又はゴム状有機弾性層などの他の層を介して、熱膨張性微小球を含む熱膨張性層が設けられた加熱剥離型粘着シートであって、前記熱膨張性微小球が強磁性体で被覆されている。前記基材やゴム状有機弾性層は強磁性体を含んでいてもよい。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 基材の少なくとも一方の面に、直接又は他の層を介して、熱膨張性微小球を含む熱膨張性層が設けられた加熱剥離型粘着シートであって、前記熱膨張性微小球が強磁性体で被覆されている加熱剥離型粘着シート。

【請求項2】 基材と熱膨張性層との間にゴム状有機弾性層を有する請求項1記載の加熱剥離型粘着シート。

【請求項3】 ゴム状有機弾性層が強磁性体を含む請求項2記載の加熱剥離型粘着シート。

【請求項4】 基材が強磁性体を含む請求項1～3の何れかの項に記載の加熱剥離型粘着シート。

【発明の詳細な説明】**【0001】**

【発明の属する技術分野】本発明は、加熱により被着体から容易に剥離できる加熱剥離型粘着シートに関する。

【0002】

【従来の技術】従来より、基材上に熱膨張性微小球などの発泡剤又は膨張剤を含む感圧粘着剤層を設けた加熱剥離型粘着シートが知られている（特公昭50-13878号公報、特公昭51-24534号公報、特開昭56-61468号公報、特開昭56-61469号公報、特開昭60-252681号公報など）。この加熱剥離型粘着シートは、接着性と使用後の剥離性を両立させた粘着シートであり、加熱により発泡剤等を発泡又は膨張させることで接着力が低下し、被着体より容易に剥離できるという特徴を有する。そのため、各種部品の製造工程時における仮固定手段やリサイクル用ラベルなどとして用いられている。

【0003】このような加熱剥離型粘着シートを加熱する手段として、熱風加熱、加熱板接触（ホットプレートなど）、赤外線加熱などが知られている。しかし、これらの加熱手段では、貼り合わせる被着体の材質、大きさ等により熱損失が発生し、剥離に要する加熱時間が長く作業効率が低いという問題がある。

【0004】

【発明が解決しようとする課題】したがって、本発明の目的は、応答性よく速やかに接着強度を低下でき、被着体から効率よく剥離できる加熱剥離型粘着シートを提供することにある。

【0005】

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記目的を達成するため鋭意検討した結果、熱膨張性層に含有させる熱膨張性微小球を強磁性体で被覆すると、高周波誘電加熱により熱膨張性層が速やかに膨張して、被着体から極めて容易に剥離できることを見いだし、本発明を完成した。

【0006】すなわち、本発明は、基材の少なくとも一方の面に、直接又は他の層を介して、熱膨張性微小球を含む熱膨張性層が設けられた加熱剥離型粘着シートであ

って、前記熱膨張性微小球が強磁性体で被覆されている加熱剥離型粘着シートを提供する。

【0007】

【発明の実施の形態】以下に、本発明の実施の形態を、必要に応じて図面を参照しつつ、詳細に説明する。図1は、本発明の加熱剥離型粘着シートの一例を示す概略断面図である。

【0008】この例では、基材1の一方の面に、ゴム状有機弾性層2を介して、熱膨張性粘着層3が設けられ、さらにその上にセパレータ4が積層されている。

【0009】基材1は、熱膨張性粘着層3等の支持母体となるもので、一般にはプラスチックのフィルムやシートが用いられるが、紙、布、不織布、金属箔など、又はこれらとプラスチックとの積層体、プラスチックフィルム（又はシート）同士の積層体などの適宜な薄葉体を用いる。基材1の厚さは、一般には500 μ m以下、好ましくは1～300 μ m、さらに好ましくは5～250 μ m程度であるが、これらに限定されない。基材1の表面は、慣用の表面処理、例えば、シリコン系樹脂やフッ素系樹脂等の剥離剤などによるコーティング処理や、クロム酸処理、オゾン暴露、火炎暴露、高圧電撃暴露、イオン化放射線処理等の化学的又は物理的方法による酸化処理等が施されていてもよい。

【0010】基材1には、低接着性基材及び強接着性基材が含まれる。低接着性基材としては、ポリエチレン、ポリプロピレンなどのオレフィン系樹脂等の無極性ポリマーからなる基材、表面が前記剥離剤でコーティング処理された基材などが例示できる。また、強接着性基材としては、ポリエステルなどの極性の高いポリマー等からなる基材、表面が前記化学的又は物理的方法により酸化処理等が施された基材などが挙げられる。

【0011】前記低接着性基材は、基材と基材上の層とが容易に剥離できる基材剥離型粘着シート用基材として用いられる。基材剥離型粘着シートは、例えば、1つの被着体aに貼り付けた後、基材を剥離して熱膨張性粘着層を被着体aに残し、この熱膨張性粘着層に他の被着体bを貼り合わせるといった仮止め接着剤として使用できる。この場合、接着状態を解除したいときには、加熱処理することにより容易に被着体a及びbを分離できる。一方、前記強接着性基材は、基材と基材上の層とが強接着した基材固着型粘着シート用基材として使用される。このような基材固着型粘着シートでは、接着時には被着体に予め設定した接着力で接着できると共に、接着状態を解除したいときには、加熱処理により容易に剥離又は分離できる。

【0012】ゴム状有機弾性層2は、加熱剥離型粘着シートを被着体に接着する際に、前記粘着シートの表面を被着体の表面形状に良好に追従させて、接着面積を大きくするという機能と、前記粘着シートを被着体から加熱剥離する際に、熱膨張性層の加熱膨張を高度に（精度よ

く)コントロールし、熱膨張性層を厚さ方向へ優先的に且つ均一に膨張させるという機能とを有する。

【0013】ゴム状有機弾性層2は、上記機能を具備させるため、例えば、ASTM D-2240に基づくD型シュアーD型硬度が、50以下、特に40以下の天然ゴム、合成ゴム又はゴム弾性を有する合成樹脂により形成することが好ましい。

【0014】前記合成ゴム又はゴム弾性を有する合成樹脂としては、例えば、ニトリル系、ジエン系、アクリル系などの合成ゴム；ポリオレフィン系、ポリエステル系などの熱可塑性エラストマー；エチレン-酢酸ビニル共重合体、ポリウレタン、ポリブタジエン、軟質ポリ塩化ビニルなどのゴム弾性を有する合成樹脂などが挙げられる。なお、ポリ塩化ビニルなどのように本質的には硬質系ポリマーであっても、可塑剤や柔軟剤等の配合剤との組み合わせによりゴム弾性が発現しうる。このような組成物も、前記ゴム状有機弾性層の構成材料として使用できる。また、後述の粘着層（又は、熱膨張性粘着層）を構成する粘着剤等の粘着性物質を、ゴム状有機弾性層2の構成材料として使用することもできる。

【0015】ゴム状有機弾性層2の厚さは、一般的には500 μ m以下（例えば、1~500 μ m）、好ましくは3~300 μ m、さらに好ましくは5~150 μ m程度である。

【0016】ゴム状有機弾性層2の形成は、例えば、前記天然ゴム、合成ゴム又はゴム弾性を有する合成樹脂などの弾性層形成材を含むコーティング液を基材1上に塗布する方式（コーティング法）、前記弾性層形成材からなるフィルム、又は予め熱膨張性粘着層3上に前記弾性層形成材からなる層を形成した積層フィルムを基材1と接着する方式（ドライラミネート法）、基材1の構成材料を含む樹脂組成物と前記弾性層形成材を含む樹脂組成物とを共押し出す方式（共押し出し法）などの適宜な方式で行うことができる。

【0017】ゴム状有機弾性層2は発泡した層であってもよい。発泡は、慣用の方法、例えば、機械的な攪拌による方法、反応生成ガスを利用する方法、発泡剤を使用する方法、可溶性物質を除去する方法、スプレーによる方法、シタックチックフォームを形成する方法、焼結法などにより行うことができる。

【0018】なお、ゴム状有機弾性層2を設けることなく、基材1に直接熱膨張性粘着層3を積層することもできる。

【0019】熱膨張性粘着層3は、粘着性を付与するための粘着剤、及び熱膨張性を付与するための熱膨張性微小球を含んでいる。なお、本発明においては、前記粘着性と熱膨張性の2つの機能を分離させ、粘着性を有する粘着層と熱膨張性を示す熱膨張性層とを設けてもよい。例えば、基材の少なくとも一方の面に、直接又は他の層を介して、熱膨張性微小球を含む熱膨張性層と、粘着剤

を含む粘着層とをこの順序で形成してもよい。本明細書では、特に明記しない限り、熱膨張性粘着層を熱膨張性層及び粘着層の何れの概念にも含めて説明する。

【0020】前記粘着剤としては、慣用の接着剤を使用できるが、一般的には感圧接着剤が用いられる。好ましい粘着剤には、例えば、ゴム系粘着剤、アクリル系粘着剤、ビニルアルキルエーテル系粘着剤、シリコン系粘着剤、ポリエステル系粘着剤、ポリアミド系粘着剤、ウレタン系粘着剤、スチレン-ジエンブロック共重合体系粘着剤、これらの粘着剤に融点が約200℃以下の熱溶融性樹脂を配合したクリープ特性改良型粘着剤などが含まれる（例えば、特開昭56-61468号公報、特開昭61-174857号公報、特開昭63-17981号公報、特開昭56-13040号公報等参照）。粘着剤は、粘着性成分のほかに、架橋剤（例えば、ポリイソシアネート、アルキルエーテル化メラミン化合物など）、粘着付与剤（例えば、ロジン誘導体樹脂、ポリテルペン樹脂、石油樹脂、油性フェノール樹脂など）、可塑剤、充填剤、老化防止剤などの適宜な添加剤を含んでいてもよい。上記粘着剤は、単独で又は2種以上を組み合わせて使用できる。

【0021】一般には、前記粘着剤として、天然ゴムや各種の合成ゴムをベースポリマーとしたゴム系粘着剤；（メタ）アクリル酸アルキルエステル（例えば、メチルエステル、エチルエステル、プロピルエステル、イソプロピルエステル、ブチルエステル、イソブチルエステル、s-ブチルエステル、t-ブチルエステル、ペンチルエステル、ヘキシルエステル、ヘプチルエステル、オクチルエステル、2-エチルヘキシルエステル、イソオクチルエステル、イソデシルエステル、ドデシルエステル、トリデシルエステル、ペンタデシルエステル、ヘキサデシルエステル、ヘプタデシルエステル、オクタデシルエステル、ノナデシルエステル、エイコシルエステルなどのC₁₋₂₀アルキルエステルなど）の1種又は2種以上を単量体成分として用いたアクリル系重合体（単独重合体又は共重合体）をベースポリマーとするアクリル系粘着剤などが用いられる。

【0022】なお、前記アクリル系重合体は、凝集力、耐熱性、架橋性などの改質を目的として、必要に応じて、前記（メタ）アクリル酸アルキルエステルと共重合可能な他の単量体成分に対応する単位を含んでいてもよい。このような単量体成分として、例えば、アクリル酸、メタクリル酸、カルボキシエチルアクリレート、カルボキシベンチルアクリレート、イタコン酸、マレイン酸、フマル酸、クロトン酸などのカルボキシル基含有モノマー；無水マレイン酸、無水イコタン酸などの酸無水物モノマー；（メタ）アクリル酸ヒドロキシエチル、（メタ）アクリル酸ヒドロキシプロピル、（メタ）アクリル酸ヒドロキシブチル、（メタ）アクリル酸ヒドロキシヘキシル、（メタ）アクリル酸ヒドロキシオクチル、

(メタ)アクリル酸ヒドロキシデシル、(メタ)アクリル酸ヒドロキシラウリル、(4-ヒドロキシメチルシクロヘキシル)メチルメタクリレートなどのヒドロキシ基含有モノマー；スチレンスルホン酸、アリルスルホン酸、2-(メタ)アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、(メタ)アクリルアミドプロパンスルホン酸、スルホプロピル(メタ)アクリレート、(メタ)アクリロイルオキシナフタレンスルホン酸などのスルホン基含有モノマー；(メタ)アクリルアミド、N、N-ジメチル(メタ)アクリルアミド、N-ブチル(メタ)アクリルアミド、N-メチロール(メタ)アクリルアミド、N-メチロールプロパン(メタ)アクリルアミドなどの(N-置換)アミド系モノマー；(メタ)アクリル酸アミノエチル、(メタ)アクリル酸N、N-ジメチルアミノエチル、(メタ)アクリル酸 γ -ブチルアミノエチルなどの(メタ)アクリル酸アミノアルキル系モノマー；(メタ)アクリル酸メトキシエチル、(メタ)アクリル酸エトキシエチルなどの(メタ)アクリル酸アルコキシアルキル系モノマー；N-シクロヘキシルマレイミド、N-イソプロピルマレイミド、N-ラウリルマレイミド、N-フェニルマレイミドなどのマレイミド系モノマー；N-メチルイタコンイミド、N-エチルイタコンイミド、N-ブチルイタコンイミド、N-オクチルイタコンイミド、N-2-エチルヘキシルイタコンイミド、N-シクロヘキシルイタコンイミド、N-ラウリルイタコンイミドなどのイタコンイミド系モノマー；N-(メタ)アクリロイルオキシメチレンスクシンイミド、N-(メタ)アクリロイル-6-オキシヘキサメチレンスクシンイミド、N-(メタ)アクリロイル-8-オキシオクタメチレンスクシンイミドなどのスクシンイミド系モノマー；酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、N-ビニルピロリドン、メチルビニルピロリドン、ビニルピリジン、ビニルピペリドン、ビニルピリミジン、ビニルピペラジン、ビニルピラジン、ビニルピロール、ビニルイミダゾール、ビニルオキサゾール、ビニルモルホリン、N-ビニルカルボン酸アミド類、スチレン、 α -メチルスチレン、N-ビニルカプロラクタムなどのビニル系モノマー；アクリロニトリル、メタクリロニトリルなどのシアノアクリレートモノマー；(メタ)アクリル酸グリシジルなどのエポキシ基含有アクリル系モノマー；(メタ)アクリル酸ポリエチレングリコール、(メタ)アクリル酸ポリプロピレングリコール、(メタ)アクリル酸メトキシエチレングリコール、(メタ)アクリル酸メトキシポリプロピレングリコールなどのグリコール系アクリルエステルモノマー；(メタ)アクリル酸テトラヒドロフルフリル、フッ素(メタ)アクリレート、シリコン(メタ)アクリレートなどの複素環、ハロゲン原子、ケイ素原子などを有するアクリル酸エステル系モノマー；ヘキサンジオールジ(メタ)アクリレート、(ポリ)エチレングリコールジ(メタ)アクリレート、(ポ

リ)プロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、ネオペンチルグリコールジ(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトールジ(メタ)アクリレート、トリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトールトリ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールヘキサ(メタ)アクリレート、エポキシアクリレート、ポリエステルアクリレート、ウレタンアクリレートなどの多官能モノマー；イソプレン、ブタジエン、イソブチレンなどのオレフィン系モノマー；ビニルエーテルなどのビニルエーテル系モノマー等が挙げられる。これらの単量体成分は1種又は2種以上使用できる。

【0023】なお、上記の例のように、粘着剤と熱膨張性微小球とが同一の層に含まれている場合には、加熱時の熱膨張性微小球の発泡及び／又は膨張をできるだけ拘束しない粘着剤を選択して使用するのが望ましい。また、加熱処理前の適度な接着力と加熱処理後の接着力の低下性のバランスの点から、より好ましい粘着剤は、動的弾性率が常温から150℃において5万～1000万 dyn/cm^2 の範囲にあるポリマーをベースとした感圧粘着剤である。

【0024】熱膨張性微小球としては、例えば、イソブタン、プロパン、ペンタンなどの加熱により容易にガス化して膨張する物質を、弾性を有する殻内に内包させた微小球であればよい。前記殻は、熱溶融性物質や熱膨張により破壊する物質で形成される場合が多い。前記殻を形成する物質として、例えば、塩化ビニリデン-アクリロニトリル共重合体、ポリビニルアルコール、ポリビニルブチラール、ポリメチルメタクリレート、ポリアクリロニトリル、ポリ塩化ビニリデン、ポリスルホンなどが挙げられる。熱膨張性微小球は、慣用の方法、例えば、コアセルベーション法、界面重合法などにより製造できる。なお、熱膨張性微小球には、例えば、マイクロスフェア〔商品名、松本油脂製薬(株)製〕などの市販品もある。

【0025】加熱処理により粘着剤を含む粘着層の接着力を効率よく低下させるため、体積膨張率が5倍以上、なかでも7倍以上、特に10倍以上となるまで破裂しない適度な強度を有する熱膨張性微小球が好ましい。熱膨張性微小球の平均粒径は、例えば1～50 μm 程度である。

【0026】熱膨張性微小球の使用量は、その種類によっても異なるが、熱膨張性粘着層3を形成するベースポリマー100重量部に対して、例えば1～150重量部、好ましくは10～130重量部、さらに好ましくは25～100重量部である。なお、熱膨張性層と粘着層とを分離して形成する場合には、熱膨張性微小球の使用量は、熱膨張性層全体に対して、例えば10～98重量%、好ましくは15～95重量%程度である。

【0027】熱膨張性粘着層3は、例えば、粘着剤、熱膨張性微小球を含むコーティング液を基材1又はゴム状

有機弾性層2上に塗布する方式、適当なセパレータ（剥離紙など）上に前記コーティング液を塗布して熱膨張性粘着層を形成し、これを基材1又はゴム状有機弾性層2上に転写（移着）する方法など、慣用の方法により形成できる。

【0028】熱膨張性層と粘着層とを分離して形成する場合には、熱膨張性層は、例えば、熱膨張性微小球と結合剤とを含むコーティング液を基材1又はゴム状有機弾性層2上に塗布することにより形成できる。前記結合剤としては、熱膨張性微小球の発泡及び／又は膨張を許容するゴム系、樹脂系などの高分子化合物が使用できる。また、粘着層は、粘着剤を含むコーティング液を用い、前記熱膨張性粘着層3に準じた方法により形成できる。

【0029】熱膨張性粘着層3の厚さは、 $500\mu\text{m}$ 以下、特に $300\mu\text{m}$ 以下であることが好ましい。厚さが過大であると、加熱処理後の剥離時に凝集破壊が生じて粘着剤が被着体に残存し、被着体が汚染されやすくなる。一方、粘着剤の厚さが過小では、加熱処理による熱膨張性粘着層3の変形度が小さく、接着力が円滑に低下しにくくなる。そのため、熱膨張性粘着層3の厚さは $5\mu\text{m}$ 以上、なかでも $10\mu\text{m}$ 以上、特に $20\mu\text{m}$ 以上であるのが好ましい。

【0030】熱膨張性層と粘着層とを分離して形成する場合、熱膨張性層の厚さは、例えば $3\sim 400\mu\text{m}$ 、好ましくは $5\sim 100\mu\text{m}$ 程度であり、粘着層の厚さは、例えば $0.1\sim 100\mu\text{m}$ 、好ましくは $0.5\sim 30\mu\text{m}$ 程度である。

【0031】セパレータ4としては、慣用の剥離紙などを使用できる。セパレータ4は、上記のように、基材1上に熱膨張性粘着層3などを転写する際の仮支持体として、また、熱膨張性粘着層3などの保護材として用いられる。セパレータ4は必ずしも設けなくてもよい。

【0032】なお、ゴム状有機弾性層2、熱膨張性粘着層3（又は、熱膨張性層及び粘着層）は、基材1の片面のみならず、両面に形成することもできる。また、基材1の一方の面に熱膨張性粘着層3を設け、他方の面に熱膨張性微小球を含まない通常の接着層を設けることもできる。さらに、基材1とゴム状有機弾性層2との間、ゴム状有機弾性層2と熱膨張性粘着層3との間などに下塗り層、接着剤層などの中間層を設けてもよい。

【0033】本発明の主たる特徴は、前記熱膨張性微小球（熱膨張性マイクロカプセル）が強磁性体で被覆されている点にある。前記強磁性体としては、例えば、鉄、ニッケル、銅、アルミニウム、チタン、亜鉛、スズなどの金属単体；これらを主成分とする合金又は組成物（例えば、SUS304などのステンレス鋼、パーマロイなどの合金、Fe-Ni-PやFe-Coなどのアモルファス合金など）；金属酸化物（例えば、フェライトなど）；有機強磁性体などが用いられる。

【0034】強磁性体による熱膨張性微小球の被覆と

は、広い意味に用い、熱膨張性微小球の表面に強磁性体の薄膜層を形成する態様だけでなく、熱膨張性微小球に近接して強磁性体を存在させる（例えば、熱膨張性微小球と強磁性体とを同一の層に含有させる）態様をも含む。前記被覆は、例えば、無電解メッキ方式などのメッキ方式、強磁性体の粉末や繊維等と熱膨張性微小球とを混合するドライブレンド方式などのブレンド方式等の適宜な方式により行うことができる。

【0035】本発明の加熱剥離型粘着シートでは、熱膨張性微小球が強磁性体で被覆されているため、所定の役割を果たした後、被着体に貼着した粘着シートを剥離する際、高周波誘電という簡易な手段により粘着シートの熱膨張性微小球を含む熱膨張性層を加熱することにより、熱膨張性微小球が速やかに応答性よく発泡及び／又は膨張し、前記熱膨張性層が体積変化して、被着体との接着面積ひいては接着強度が大幅に低下する。そのため、粘着シートを被着体から極めて効率よく、しかも糊残りを生じさせることなく剥離させることができる。なお、熱膨張性微小球以外の発泡剤を強磁性体で被覆しても、良好な剥離性を安定に得ることは困難である。

【0036】また、基材と熱膨張性との間にゴム状有機弾性層が設けられた加熱剥離型粘着シートでは、粘着シートを被着体に接着する際には、ゴム状有機弾性層の弾性により、粘着シートの表面が被着体の表面形状に良好に追従して大きな接着面積が得られ、接着強度を高めることができると共に、加熱剥離させる際には、熱膨張性層の膨張（体積変化）を精度よくコントロールでき、厚さ方向に優先して且つ均一に膨張させることができ、剥離が一層容易となる。

【0037】本発明の加熱剥離型粘着シートにおいて、さらに、加熱剥離性を高めるため、基材及び／又はゴム状有機弾性層に強磁性体を含有させることもできる。なお、前記「含有」とは、層中に存在する場合のほか、層の表面に存在する場合をも含む意味に用いる。このような強磁性体としては、前記例示のものを使用できる。強磁性体の形状は、特に限定されないが、例えば、粉末状、繊維状、箔状のものを使用できる。強磁性体は、前記基材やゴム状有機弾性層を形成する際に、その形成材料中に添加したり、前記層を形成後、その表面に塗布することにより、前記層に含有させることができる。

【0038】基材及び／又はゴム状有機弾性層に強磁性体を含有させる場合の強磁性体の使用量は、基材又はゴム状有機弾性層全体に対して、例えば、 $0.1\sim 50$ 重量%、好ましくは $1\sim 45$ 重量%、さらに好ましくは $5\sim 30$ 重量%程度である。強磁性体の量が多すぎると、隣接する層、例えば熱膨張性粘着層との接着性が低下しやすくなる。

【0039】本発明の加熱剥離型粘着シートは、被着体を所定期間接着すると共に、接着目的を達成した後には、その接着状態を解除することが要求される又は望ま

れる用途に好適に使用される。このような用途の具体例としては、異なる材質からなる2以上の部品からなるリサイクルを目的とした接着複合物（例えば、ポリマー製部品と、金属製部品、繊維又は紙とが接着された物品）の形成；各種の電気装置、電子装置、ディスプレイ装置等の組立工程における部品搬送用、仮止め用等のキャリアテープ、借り止め材又は固定材；金属板、プラスチック板、ガラス板等の汚染損傷防止を目的とした表面保護材又はマスキング材などが挙げられる。

【0040】本発明の加熱剥離型粘着シートを被着体に貼り付けた後、被着体から剥離するには、前記粘着シートを高周波磁場内に置き、粘着シート内の強磁性体を介して誘電加熱する。加熱処理条件は、被着体の表面状態や熱膨張性微小球の種類等による接着面積の減少性、基材や被着体の耐熱性、熱容量や加熱方法等を考慮して適宜設定できる。高周波を発生させる高周波発振器としては特に限定されず、公知又は慣用の発振器を適宜選択使用できる。一般には、 $10^2 \sim 10^5$ kHz、出力1～200 kW程度のものが用いられる。高周波発振時間は、10～20秒程度が一般的である。なお、高周波誘電加熱以外の加熱方法によっても、前記粘着シートを剥離させることができる。この場合の一般的な剥離条件は、例えば、加熱温度90～250℃程度、加熱時間1～90秒間（ホットプレートなど）又は5～15分間程度（熱風乾燥機など）である。上記加熱により、熱膨張性粘着層（または熱膨張性層）中の熱膨張性微小球が発泡及び／又は膨張して、前記層が膨張変形し、粘着シートの接着力が低下ないし喪失するため、被着体から容易に剥離できる。なお、加熱処理は使用目的に応じて適宜な段階で行うことができる。

【0041】

【発明の効果】本発明の加熱剥離型粘着シートによれば、応答性よく速やかに接着強度を低下でき、被着体から効率よく剥離できる。また、基材と熱膨張性層の間にゴム状有機弾性層を設けた場合には、被着体に対する接着強度を高めることができると共に、加熱剥離する際には、一層剥離が容易となる。

【0042】

【実施例】以下に、実施例に基づいて本発明をより詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例により何ら限定されるものではない。

【0043】実施例1

熱膨張性微小球A（マツモトマイクロスフェア F-50D）の表面をニッケルで被覆して、ニッケル被覆熱膨張性微小球Bを得た。アクリル系粘着剤組成物100重量部（固形分）に前記ニッケル被覆熱膨張性微小球B30重量部を混合し、得られた混合液を厚さ50μmのポリエステルフィルム（基材）の片面に塗布し、乾燥させ、厚さ35μmのアクリル系粘着層を形成し、加熱剥離型粘着シートを得た。なお、前記アクリル系粘着剤組

成物は、アクリル酸2-エチルヘキシル-アクリル酸エチル-メチルメタクリレート（30重量部-70重量部-5重量部）からなるアクリル系共重合体A100重量部のトルエン溶液に、ロジンフェノール系樹脂10重量部、ポリウレタン系架橋剤1.5重量部を配合して調製した。

【0044】実施例2

アクリル酸ブチル-アクリル酸ビニル-アクリル酸（100重量部-5重量部-3重量部）からなるアクリル系共重合体B100重量部のトルエン溶液に、テルペン系樹脂25重量部と、ポリウレタン系架橋剤3重量部を配合してアクリル系樹脂組成物を得た。このアクリル系樹脂組成物を、厚さ30μmのアルミ箔（基材）の片面に塗布し、乾燥させて、厚さ35μmのゴム状有機弾性層を形成した。一方、前記アクリル系共重合体B100重量部、実施例1と同様のニッケル被覆熱膨張性微小球B50重量部及びポリウレタン系架橋剤5重量部を配合して、アクリル系粘着剤組成物を調製し、これをセパレータ上に塗布し、乾燥させて、厚さ40μmのアクリル系粘着層を形成した。次いで、このアクリル系粘着層を前記ゴム状有機弾性層の上に移着し、加熱剥離型粘着シートを得た。

【0045】比較例1

ニッケル被覆熱膨張性微小球Bに代えて、ニッケル被覆していない熱膨張性微小球Aを用いた以外は、実施例1と同様の操作を行い、加熱剥離型粘着シートを得た。

【0046】比較例2

ニッケル被覆熱膨張性微小球Bに代えて、ニッケル被覆していない熱膨張性微小球Aを用いた以外は、実施例2と同様の操作を行い、加熱剥離型粘着シートを得た。

【0047】評価試験

実施例及び比較例で得た加熱剥離型粘着シート（幅20mm）を、それぞれ、厚さ25μmのポリエステルフィルム（東レ製、ルミラーS-10）に接着し、加熱前及び加熱後の180度ピール接着力（gf/20mm）（剥離速度300mm/分、23℃）を、JIS Z 0237に準じて測定した。加熱は、高周波誘導加熱装置（ダイアボンド社製、ティシステムワン）を用い、高周波発振時間15秒の条件で行った。測定結果を表1に示す。なお、実施例1及び2の加熱剥離型粘着シートでは、加熱後の剥離において、上記ポリエステルフィルム面に糊残りは認められなかった。

【0048】

【表1】

表1

	接着力(gf/20mm)	
	加熱前	加熱後
実施例1	370	5以下
実施例2	760	5以下
比較例1	388	378
比較例2	745	429

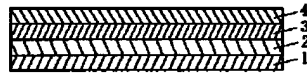
【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の加熱剥離型粘着シートの一例を示す概略断面図である。

【符号の説明】

- 1 基材
- 2 ゴム状有機弾性層
- 3 熱膨張性粘着層
- 4 セパレータ

【図1】



フロントページの続き

(72)発明者 木内 一之

大阪府茨木市下穂積一丁目1番2号 日東

電工株式会社内